DERWENT-ACC-NO: 2004-528060

DERWENT-WEEK: 200580

COPYRIGHT 2009 DERWENT INFORMATION LTD

Thixotropy curable composition used TITLE:

> as sealing material, contains specific urethane prepolymer, cross-

linkable silyl group-containing polyacryl and/or methacrylic type resin and organic group coupled urevlene group-containing particle

INVENTOR: MORITA E; SATO K

PATENT-ASSIGNEE: AUTO KAGAKU KOGYO KK[AUTON]

PRIORITY-DATA: 2002JP-354168 (December 5, 2002)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE
JP 2004182934 A	July 2, 2004	JA
JP 3725121 B2	December 7, 2005	JA

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL- DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL-DATE
JP2004182934A	N/A	2002JP- 354168	December 5, 2002
JP 3725121B2	Previous Publ	2002JP- 354168	December 5, 2002

INT-CL-CURRENT:

TYPE	IPC DATE
CIPP	C09K3/10 20060101
CIPS	C08K9/06 20060101
CIPS	C08L33/06 20060101
CIPS	C08L75/04 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 2004182934 A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - A thixotropy curable composition contains isocyanate group-containing urethane prepolymer, cross-linkable silyl group-containing polyacryl and/or methacrylic type resin and organic group coupled ureylene group-containing inorganic particle having a substituent.

DESCRIPTION - An INDEPENDENT CLAIM is included for sealing material composition which contains the curable composition.

USE - Used as sealing material composition (claimed), adhesive agent for construction, building outer wall joints, material for civil engineering joints and motor vehicle joints, coating material and waterproof material.

ADVANTAGE - The thixotropy curable composition has excellent weather resistance, improved shelf life and workability. The sealing material having high efficiency is provided.

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

POLYMERS

Preferred Resin: The cross-linkable silyl groupcontaining polyacryl and/or methacrylic type resin is obtained by reacting polyacryl and/or methacryl type polyol and cross-linkable silyl group-containing organic isocyanate compound and/or organic mono isocyanate.

ORGANIC CHEMISTRY

Preferred Compounds: The organic group coupled ureylene group-containing inorganic particle is of formula (1).

- R1 = monovalent organic group;
- R2 = divalent organic group;
- R3,R4 = H or substituent, R3,R4 are not substituents simultaneously, R1-R4 are groups which do not react with polymer (A) and/or resin (B);
- Z' = inorganic material particle; and
- Y = group linking Z and R2 or ureylene group.

The cross-linkable silyl group-containing compound of formula (2) is obtained by reacting primary and/or secondary amino group-containing organic compound and cross-linkable silyl group-containing organic isocyanate compound or mono isocyanate compound of formula: R8-NCO.

- R5 = H, phenyl or benzyl group;
- R6 = 2-6C divalent aliphatic hydrocarbon;
- R7 = 2-10C divalent aliphatic hydrocarbon;
- R = 1-20C aliphatic hydrocarbon, aromatic hydrocarbon

or araliphatic hydrocarbon;

X = monovalent hydrolyzable group;

R8 = 4-24C (halo substituted) aliphatic hydrocarbon group, (halo substituted) aromatic hydrocarbon group or (halo substituted) alicyclic hydrocarbon group;

p = 0 or 1; and

a = 0, 1 or 2.

The organic compound and the cross-linkable silvl group-containing compound are reacted through organic polyisocyanate. Alternately, the cross-linkable silyl group-containing compound is reaction product of primary and/or secondary amino group-containing organic compound of formula (4) and cross-linkable silyl group-containing organic mono isocyanate compound of formula (5).

R9 = 2-24C (halo substituted) aliphatic hydrocarbon group, (halo substituted) aromatic hydrocarbon group or (halo substituted) alicyclic hydrocarbon group, oxygen-containing aliphatic hydrocarbon group or tertnitrogen containing aliphatic hydrocarbon group;

R10 = H, 2-24C aliphatic hydrocarbon group, aromatic hydrocarbon group or alicyclic hydrocarbon group, oxygen-containing aliphatic hydrocarbon group or tertnitrogen containing aliphatic hydrocarbon group;

R11 = 2-6C divalent aliphatic hydrocarbon group;

R, X, a = same as defined above; and

a = 0 or 1.

Preferred Composition: The curable composition further

contains additive chosen from plasticizer, weather proofing stabilizer, cross-linking catalyst, filler, coupling agent, storage stability improvement agent, coloring agent and/or delustering agent.

INORGANIC CHEMISTRY

Preferred Particle: The inorganic particle is silicon dioxide particle.

Isocyanate group-containing urethane prepolymer (A) with viscosity of 25000 mPa.s at 25 degrees C was synthesized using Excenol-3021 (TM) (polyoxypropylene diol), MN-4000 (TM), toluene, xylylene diisocyanate and dibutyl tin dilaurate. The obtained prepolymer (in g) (600), Irganox 1010 (TM) (pentaerythritol tetrakis (3-(3,5-di-t-butyl-4-hydroxyphenyl)propionate)) (5), ADEKASTAB LA-63P (TM) (hindered amine type antioxidant of formula (A)) (3), calcium carbonate (300), toluene sulfonyl isocyanate (3) and Aerosil 200 (TM) (hydrophilic colloidal silica with Brunauer Emmett Teller specific surface area of 200 m2/g) (67.6) were stir-mixed. Hydrocarbon group coupled urevlene group and cross-linkable silvl group-containing compound (25.5) and dibutyl tin diacetyl acetonato (1.5) were added to the mixture and stir-mixed at 60 degrees C for 2 hours. Trimethoxy silyl group-containing poly (meth)acrylic type resin (300) was added to the obtained mixture and a sealing material composition was produced. The sealing material composition had excellent weather resistance measured according to JIS K6266:1996 and favorable tack-free time measured according to JIS A 1439:1997. The cured material obtained using the composition had favorable tension adhesivity measured according to JIS A 1439:1997.

TITLE-TERMS: THIXOTROPIC CURE COMPOSITION SEAL

MATERIAL CONTAIN SPECIFIC URETHANE PREPOLYMER CROSS LINK SILYL GROUP METHACRYLIC TYPE RESIN ORGANIC COUPLE

UREYLENE PARTICLE

DERWENT-CLASS: A14 A25 E11 G02 G03

CPT-CODES: A05-G01E; A08-M06; A10-E22A; A12-R08;

> E05-E; E05-E01; E05-E02; E31-P05B; E34-B02; E34-C02; E34-D01; E34-D03;

E35-K02; G04-B02;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M3 *01*

Fragmentation Code A422 A910 A923 A960 B414 B514 B711 B713 B720 B743 B744 B796 B798 B831 B832 B833 G001 G002 G003 G010 G011 G012 G013 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G039 G040 G050 G100 G111 G112 G113 G221 G299 G553 G563 H401 H481 H581 H600 H681 H682 H683 K0 L4 L432 L499 L610 L640 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M137 M139 M143 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M331 M332 M333 M334 M340 M342 M343 M344 M362 M373 M383 M391 M411 M414 M415 M416 M417 M510 M520 M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M543 M620 M630 M730 M782 0130 0332 0334 0619 R023 R024 R043 Markush Compounds 013454201

Chemical Indexing M3 *02* Fragmentation Code A220 A940 C101 C108 C550 C730 C801 C802 C804 C805 C807 M411 M730 M782 O130 O332 O334

Q619 R023 R024 R032 R036 R043 Specific Compounds R01502 Registry Numbers 89837

Chemical Indexing M3 *03*
Fragmentation Code A212 A940 C101
C108 C550 C730 C801 C802 C804 C805
C807 M411 M730 M782 Q130 Q332 Q334
Q619 R023 R024 R032 R036 R043
Specific Compounds R01509 Registry
Numbers 99998

Chemical Indexing M3 *04*
Fragmentation Code A212 A940 C106
C108 C530 C730 C801 C802 C803 C805
C807 M411 M730 M782 Q130 Q332 Q334
Q619 R023 R024 R032 R036 R043
Specific Compounds R01359 Registry
Numbers 99994

Chemical Indexing M3 *05*
Fragmentation Code A220 A940 B114
B701 B712 B720 B831 C108 C802 C803
C804 C805 C807 M411 M730 M782 Q130
Q332 Q334 Q619 R023 R024 R032 R036
R043 Specific Compounds R01550
Registry Numbers 129353

Chemical Indexing M3 *06*
Fragmentation Code A220 A940 B114
B701 B712 B720 B831 C108 C802 C803
C804 C805 C807 M411 M730 M782 Q130
Q332 Q334 Q619 R023 R024 R032 R036
R043 Specific Compounds RAOPFS
Registry Numbers 89849

Chemical Indexing M3 *07*
Fragmentation Code A220 A940 C106
C108 C530 C730 C801 C802 C803 C805

C807 M411 M730 M782 Q130 Q332 Q334 0619 R023 R024 R032 R036 R043 Specific Compounds R01278 R05243 Registry Numbers 89827

Chemical Indexing M3 *08* Fragmentation Code A422 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M730 M782 Q130 Q332 Q334 0619 R023 R024 R032 R036 R043 Specific Compounds R01966 Registry Numbers 132811 132812 132813 155480 686

Chemical Indexing M3 *09* Fragmentation Code A313 A940 C108 C550 C730 C801 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M730 M782 O130 O332 O334 0619 R023 R024 R032 R036 R043 Specific Compounds R01544 Registry Numbers 130157 205530 92

Chemical Indexing M3 *10* Fragmentation Code B114 B702 B720 B831 C108 C800 C802 C803 C804 C805 C807 M411 M730 M782 O130 O332 O334 0619 R023 R024 R032 R036 R043 Specific Compounds R01694 Registry Numbers 107016

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY- ; 1278U ; 1278S ; NUMBERS:

```
1359U ; 1359S ; 1502U ;
1502S ; 1509U ; 1509S ;
1544U ; 1544S ; 1550U ;
1550S ; 1694U ; 1694S ;
1966U : 1966S
```

ENHANCED-POLYMER-INDEXING:

Polymer Index [1.1] 2004 : G1923 G1854 G1843 D01 D11 D10 D19 D18 D31 D50 D76 D90 F58 F73; H0259; H0011*R; K9449; L9999 L2824; P1058*R P1592 P0964 H0260 F34 F77 H0044 H0011 D01: L9999 L2620 L2506; L9999 L2528 L2506; P8015 P0975 P0964 D01 D10 D11 D50 D83 F34;

Polymer Index [1.2] 2004; ND01; K9745*R; Q9999 Q9007; Q9999 09234 09212; 09999 09303 09212; 09999 Q6826*R; Q9999 Q6893 Q6826; Q9999 Q7023 Q6995; Q9999 Q7114*R; B9999 B3509 B3485 B3372:

Polymer Index [1.3] 2004 ; D00 F20 O* 6A Si 4A R01694 107016; A999 A726 A691; S9999 S1514 S1456:

Polymer Index [1.4] 2004 : A999 A384:

Polymer Index [1.5] 2004 ; A999 A486*R;

Polymer Index [1.6] 2004 : A999 A237:

Polymer Index [1.7] 2004 : A999 A077*R;

Polymer Index [1.8] 2004 ; A999 A033;

Polymer Index [2.1] 2004 ; G0339*R G0260 G0022 D01 D12 D10 D26 D51 D53 D63 F41 F89; L9999 L2391; K9449; H0000: H0011*R: M9999 M2777; M9999 M2824; L9999 L2777: L9999 L2824; P0088;

Polymer Index [2.2] 2004; ND01; K9745*R; 09999 09007; 09999 09234 09212; 09999 09303 09212; 09999 Q6826*R; Q9999 Q6893 06826; 09999 07023 Q6995; Q9999 Q7114*R; B9999 B3509 B3485 B3372;

Polymer Index [2.3] 2004 ; B9999 B4988*R B4977 B4740:

Polymer Index [2.4] 2004 ; Si 4A; H0157;

Polymer Index [2.5] 2004 ; D00 F20 O* 6A Si 4A R01694 107016; A999 A726 A691: S9999 S1514 S1456:

Polymer Index [2.6] 2004; A999 A384;

Polymer Index [2.7] 2004 ; A999 A486*R;

Polymer Index [2.8] 2004; A999 A237;

Polymer Index [2.9] 2004 ; A999 A077*R;

Polymer Index [2.10] 2004 ; A999 A033;

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 2004-194436

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-182934 (P2004-182934A)

(43) 公開日 平成16年7月2日 (2004.7.2)

(51) Int.C1.7	F I	テーマコード (参考)
COSL 75/04	COSL 75/04	4HO17
CO8K 9/06	COSK 9/06	4 J O O 2
COSL 33/06	COSL 33/06	
CO9K 3/10	CO9K 3/10 G	
	CO9K 3/10 Q	
	審査請求 未請求 請求項の数 14 〇L	. (全 31 頁) 最終頁に続く

	審查請求 未	請求 請求項	前の数 14 〇L (全 31 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (22) 出願日	特願2002-354168 (P2002-354168) 平成14年12月5日 (2002.12.5)	(71) 出願人	000103541 オート化学工業株式会社 東京都港区西新橋2丁目23番1号
		(74) 代理人	100092314 弁理士 岡▲崎▼ 秀雄
		(72) 発明者	茨城県新治郡千代田町上稲吉2044番地 6号 オート化学工業株式会社技術研究所
		(72) 発明者	内 森田 栄一 茨城県新治郡千代田町上稲吉2044番地 6号 オート化学工業株式会社技術研究所 内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物

(57)【要約】

【課題】少量の配合で極性の人きな硬化性樹脂や有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定した掃変性を付与することができ、また、特に耐候性や引張接着性が良好で、昨歳安定性、作業性にも優れた揺変性硬化性組成物及びシーリング材組成物を提供する

【解決手段】イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と、架橋性シリル基含有 ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂 (B) と、置換基を有していてもよい有機基結 合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) とを含有する揺変性硬化性組成物及びシーリン グ材組成物である。

【選択図】 なし

20

30

40

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

イソシアネート 基含有ウレタンプレポリマー(A)と、架橋性シリル 基合有ポリアクリル 及び/又はメタクリル 系樹脂(B)と、置換 基を有していてもよい 有機 活結合 ウレイレン 基合有無機系物質粒子(C)とを含有すること、を特徴とする 編変性硬化性組成物。

(2)

【請求項2】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) が、 ド記一般式 (1) で表わされる無機系物質粒子である、請求項1に記載の錯変性硬化性組 成物。

[化1]

(式中、R:は1価の有機基、R:は2価の有機基、R:は水素原子又は置換

基、R⁴ は水素原子又は置換基、Zは無機系物質粒子、Yは無機系物質粒子Zと

有機基R° 乂はウレイレン基とを連結する基、mはO又は1の整数、nは1以上

の整数をそれぞれ示す。但し、R°とR*は同時に置換基であることはなく、

R: 、R^a、R^a及びR^{*} はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A) 可いは前記零橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリ

ル系樹脂 (B) とは貯蔵中に反応しない基である。)

【請求項3】

前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物とを反応させて得られる樹脂である、請求項1又は2に記載の絣変性硬化性組成物。

【請求項4】

前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂 (B) が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物と、 有機モノイソシアネートとを反応させて得られる樹脂である、 請求項 1 又は 2 に記載の語学性硬化性組成物。

【請求項5】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物實粒了(C)が、 置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物と、架 橋性シリル基反応性官能基合有無機系物實粒了との反応生成物である、請求項1又は2に 記載の経変性硬化性組成物。

【請求項6】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び契積性シリル基合有化合物が、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル品を含有する有機化合物と、有機モノイソシアネートとの反応生成物である、請求項5に記載の話変性硬化性粗減を

【請求項7】

前記の置換基を有していてもよい有機転給合ウレイレン基及で架橋性シリル基含有化合物 が、第1級及び/又は第2級アミノ基合有有機化合物と、栗橋性シリル基含有有機イソシ アネート化合物との反応生成物である、請求項5に記載の指要性処化性組成物。

【請求項8】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物が、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物と、第1級

Copied from 12306887 on 05/13/2011

30

及び/ 乂は第2級アミノ基含有有機化合物とを、有機ポリイソシアネートを介して反応させた生成物である、請求項5に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項9】

前記の置換 基を有していてもよい有機 其結合ウレイレン 基及び 製稿性シリル 基合 有化合物 が、一般式 (2) で表わされる第1級 及び/又は第2級 アミノ 基と 架橋性シリル 基を含行する 有機 化合物と、一般式 (3) で表わされる 有機 モノイソシアネートとの反応生成物である、請求項5 に記載の据変性硬化性組成物。

【化2】

$$R^{s} - N - (R^{o} - N)_{o} - R^{7} - S i - X_{3-s}$$
 $\begin{pmatrix} 1 & 1 & 1 & 1 \\ H & H & R_{s} & 1 \end{pmatrix}$
(2)

(式中、R⁵ は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R⁶ は炭素 数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、R⁷ は炭素数2~10の2価の脂肪族炭化 水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪 炭炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は 2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[化3]

$$R^a - NCO$$
 (3)

(式中、R°は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換脂環式炭化水素基から遅ばれる1価の基を示す。)

【請求項10】

前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基合有化合物が、一般式(4)で表わされる第1級火は第2級アミノ基合有有機化合物と、一般式(5)で表わされる架橋性シリル基合有有機モノイソシアネート化合物との反応生成物である、請求項5に記載の据変性硬化性組成物。

(式中、R° は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪鉄炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン 質換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換 脂環式炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族 炭化水素基から選ばれる1価の基、R¹。以水素原子、又は炭素数2~24の脂肪 族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、 酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基、 れる1価の基をそれぞれ示す。)

(4)

[化5]

(式中、R¹¹は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の 脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、qは0又は1の整数 をそれぞれ示す。)

【語求班11】

前記架編性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子が二酸化ケイ素粒子である、請求項 5 に記載の器変性硬化性組成物。

【請求項12】

添加剤を更に含有する、請求項1~11のいずれか一項に記載の揺変性硬化性組成物。

【請求項13】

前記添加剤が、可塑剤、耐候安定剤、架橋触媒、充填剤、カップリング剤、保存安定性改 良剤、岩色剤及びつや消し剤からなる群から選ばれる 1 種又は 2 種以上である、請求項 1 2 に記載の鑑象性硬化性組成物。

【請求項14】

・イソシアネート 結合有ウレタンプレポリマー (A) と、架橋性シリル 基合有ポリアクリル 及び/又はメタクリル系樹脂(B)と、 置換基を行していてもよい行機基結合ウレイレン 基合有無機系物質約子(C)とを含合すること、本特徴とするシーリング材制成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、大気中などの水分により硬化してゴム状弾性体となる、特に耐候性に優れた揺 変性の硬化性組成物及びシーリング材組成物に関する。

[0002]

50

40

10

20

30

40

50

【従来の技術】

従来から、 建築物用、土木川、 自動車用などの防水シーリング材、接着剤、塗料などの硬化性組成物に使用される温気硬化型の樹脂成分として、ポリウレタン樹脂が、作業性や接着性などに優れている点から、広く使用されている。

従来のシーリング材組成物は、例えば、水酸基含有ピニル重合体とポリイソシアネートとの反応物を成分としている (例えば、特許文献 1 及び 2 参照。)。

[00003]

しかし、近年、建築物、土木、自動車などの分野においては長期に渡って性能を維持する、いわゆる超長寿命化のニーズが高まり、これらに使用されるシーリング材、接着剤、染料などに対しても、接着性や、耐水性、耐候性などの耐久性のさらなる向上が求められている。ポリウレタン樹脂は、硬化後のモジュラスが適度で伸びが大きさくゴム弾性が良好で耐なる。ポリウレタン樹脂は、硬化後のモジュラスが適度を存むるという人は、砂定の水酸は今日であるという欠点を有する。この耐候性である方法として、特定の水酸基合有で以北重合体とポリイソシアネートの反応物を成分とするシーリング材削成物或い及びポリインシアネートから得られるアクリル重合体とはポリイソシアネートから得られるアクリル重全体以外のポリオール及びポリスシートトから得られるアクリルウレタンル重一を含む一液湿気硬化性ウレタン機脂組成物が挺案されているが(例えば特許支献1及び2参照。)、これらのゴム発見により耐候性は改善されるが、粘度が高く作業性が悪い、便化物が脆く伸びの小さなゴム弾性にないるがでいるものであるなどの欠点を有しており、特にシーリング材として利用することが困難でいいるものであるなどの欠点を有しており、特にシーリング材として利用することが困難でないるものであるる。

例えば、接着剤においては重いタイルなどを扭築物壁面に接着するときずり落ちないよう に、また、塗膜防水塗料や塗り床材においては垂直壁面や立上がり面に厚塗りしたとき垂 れないように、パテ材においてはヘラ切れ性が良く、そしてシーリング材においても建築 物などの輌広の垂直目地や天井目地に塗布施工したとき垂れないように(スランプしない りという、作業性を維持しながら、揺変性をより強めた材料、さらには作業時間短縮のた め硬化速度を速めた材料が変求されてきている。

塗料、接着剤、シーリング材などに揺変性を付与する方法として、一般に、硬化性樹脂に コロイド状シリカや脂肪酸処理炭酸カルシウムなどを配合することが行われている。

[0004]

しかし、前記従来公知の技術には次のような種々の問題点がある。

これらの欠点を改善するため、観水性のコロイド状シリカにジメチルジクロロシランなどを反応させて疎水化する方法や、ポリウレタン樹脂に疎水性コロイド状シリカ及びアミノシランカップリング剤とポリイソシアネートとの反応物を併用する方法(特許大蔵3参照。)などが提案されているが、未だ効果が不十分であり、極性の人きな硬化性樹脂や触媒を使用した組成でタレを防止するためにはそれらの使用 量を多くする必要があり、その結果として粘度が増入し作業性が悪化するという問題が依然として存在している。

30

[0005]

【特許文献1】

特開 2 0 0 1 - 3 4 8 5 6 0 号公報

【特許文献2】

特開2002-226544号公報

【特許文献3】

特開昭 6 4 - 1 4 2 6 9 号公報

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、上記従来公知技術の問題点を解決して、少量の配合で極性の人きな硬化性樹脂や有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定した揺変性を付与することができ、結果として顧客のニーズに応じた多様な組成を組むことができ、また、特に耐候性や引張校着性が良好で、貯蔵安定性、作業性にも優れた揺変性硬化性組成物及びシーリング材制成物を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

前記口的を達成するため、本発明者らは鋭意検討した結果、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマーに架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂を併用すると共に、無機系物質粒子表面に(成化水素基などの) 行機基結合ウレイレン基を導入した粒子を更に併用することにより、優れた耐候性と強力で安定した揺変性を発現させず入ることを見出し、本発明に到達した。この安定した揺変性付与効果は、ウレイレン基(ウレア基、一NHCONHー)の強力な水素鉛合とそれに結合している(炭化水素基などの)有機基との絡み合いにより安定した活変性付与構造を形成することによりもたらされると推測される。

すなわち本発明は、次の(1)~(14)である。

[0008]

(1) イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (Λ) と、架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂 (B) と、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) とを含有すること、を特徴とする揺変性硬化性組成物。

[0009]

(2) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) が、下記・般式 (1) で表わされる無機系物質粒アである、前記 (1) の据変性硬化性組成物。

[0010]

[化6]

Copied from 12306887 on 05/13/2011

(式中、R・は1価の有機基、R。は2価の有機基、R。は水素原子又は置換基、R・は水素原子又は置換基、Zは無機系物質粒子、Yは無機系物質粒子Zと有機基R。又はウレイレン基とを連結する基、mは0又は1の整数、nは1以上の整数をそれぞれ示す。但し、R。とR・は同時に置換基であることはなく、R。、R。、R。及びR・はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)或いは前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリ

ル系樹脂(B)とは貯蔵中に反応しない基である。)

[0011]

(3) 前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物とを反応させて得られる樹脂である、前記(1)又は(2)の揺変性硬化性組成物。

(7)

[0012]

(4) 前記架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)が、ポリアクリル及び/又はメタクリル系ポリオールと、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物と、有機モノイソシアネートとを反応させて得られる樹脂である、前記(1)又は(2)の据変性硬化性組成物。

[0013]

(5) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)が、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物と、架橋性シリル基反応性自能基合有無機系物質粒子との反応生成物である、前記(1)又は(2)の提変性硬化性組成物。

[0014]

(6) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含 有化合物が、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物と 、有機モノイソシアネートとの反応生成物である、前記(5)の需変性硬化性組成物。

[0015]

(7) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び果婚性シリル基合 有化合物が、第1級及び/又は第2級アミノ基合有有機化合物と、架橋性シリル基合有有機 機イソシアネート化合物との反応生成物である、前記(5)の編変性硬化性組成物。

[0016]

(8) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン其及び架橋性シリル基含 有化合物が、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物と 、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物とを、有機ポリイソシアネートを介し て反応させた生成物である、前記(5)の据変性硬化性組成物。

[0017]

(9) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含 有化合物が、一般式(2)で表わされる第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル 基を含有する有候化合物と、一般式(3)で表わされる有機モノイソシアネートとの反応 生成物である、前記(5)の掲変性硬化性組成物。

[0018]

[化7]

10

20

30

(式中、R³ は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R⁶ は炭素 数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、R⁷ は炭素数2~10の2価の脂肪族炭化 水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪 族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は 2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

(8)

(式中、R°は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロ ゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換汚香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換 脂環式炭化水素基から選ばれる1価の基を示す。)

[0020]

(10) 前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基合和化合物が、一般式(4)で表わされる第1級又は第2級アミノ基含有有機化合物と、一般式(5)で表わされる架橋性シリル基含有有機モノイソシアネート化合物との反応生成物である、前記(5)の据変性硬化性組成物。

[0021]

$$R^{\circ} - N - H$$

$$\downarrow \\ R^{\circ} \qquad (4)$$

(式中、R° は炭素数2~24の脂肪疾炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換牙香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換牙香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換牙香脂肪族炭化水素基、酸素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基系,216成末素子、又は炭素数2~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、乾素原子含有脂肪族炭化水素基、第3級窒素原子含有脂肪族炭化水素基、的水素原子含有脂肪族炭化水素基、

10

20

30

20

30

40

50

(式中、R¹¹は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の 脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、qは0又は1の整数 をそれぞれ示す。)

[0023]

(11) 前記架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子が二酸化ケイ素粒子である、前記(5)の据変性硬化性組成物。

(9)

[0024]

(12) 添加剤を更に含有する、前記(1)~(11)のいずれかの播変性硬化性組成物。

[0025]

(13) 前記添加剤が、可塑剤、耐候安定剤、架糖触媒、充填剤、カップリング剤、保 存安定性改良剤、着色剤及びつや消し剤からなる群から選ばれる1種又は2種以上である 、前記(12)の誘変性似化性組成物。

[0026]

(14) イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)と、架橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリル系樹脂(B)と、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)とを含有すること、を特徴とするシーリング材組成物。

[0027]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳しく説明する。

本発明における似化成分としてのイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) は、イソシアネート基が温気 (水分) と反応し、尿素結合を形成して架構、硬化するものであり、 有機ポリイソシアネートと、 高分子ポリオールと、場合により更に鎖延長剤とを、 活性水素 (財) に対してイソシアネート 基過剰の条件で反応させて得られるものが好適である。

[0028]

Copied from 12306887 on 05/13/2011

30

40

50

トラメチルキシリレンジイソシアネート等の脂型式ジイソシアネート等の有機ジイソシアネートが好ましい。また、これら有機ジイソシアネートのアダクト変性体、ビュレット変性体、イソシアスレート変性体、ウレトンイミン変性体、ウレトジオン変性体、カルボジイミド変性体等のいわゆる変性イソシアネートも使用できる。更に、ポリメチレンポリフェニルボリイソシアネート、クルードトルエンポリイソシアネート等のような、いわゆるポリメリク体といわれるポリイソシアネートも使用できる。

これらの有機ポリイソシアネートは単独で乂は2種以上を混合して使用することができる

[0029]

高分子ポリオールとしては、ポリエステルポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリカーボネートポリオール、ポリオレフィンポリオール、ポリアクリル及び/又はメタクリル(以下、「アクリル及び/又はメタクリル」を(メタ)アクリルという。) ポリオール、動植物系ポリオール、これらのコポリオール等、火はこれらの2種以上の混合物が挙げられる。これらの高分子ポリオールのうち、作業性、接着性、耐水性、耐候性などが優れている点から、ポリエーテルポリオールが好ましい。

[0030]

ボリエステルポリオールとしては、例えば、コハク酸、 セグンン酸、 アゼラ イン酸、 アジアシル酸、 アレフタル酸、 イソフタル酸、 オルソフタル酸、 ヘキサヒドロテル水ン酸、 ヘキサヒドロテル水ン酸、 ヘキサヒドロテル水ン酸、 ハリアタル酸、 ハキサヒドロテル水ン酸、 トリタル 大りゅう 大り 大り カルボン酸、 トリタリリール、 1・2 ー ブタール、 1・3 ー ブロパンジオール、 1・2 ー ブタンジルル カール・ 1・3 ー ブロパンジオール、 1・5 ー ペンタンジネール、 1・4 ー ブタンジル 1・4 ー ル・1・3 ー ブロパンジオール、 1・5 ー ペンタンジネール、 1・1・6 ー ペキサンジオール、 1・5 ー ペンタンジオール、 1・1・6 ー ペキサンジオール、 1・9 ー ノナンジオール、 ジエチレングリコール、 1・1 ー ル・1・5 ー ペンタンジオール、 ジェエクリカール フロール・ 1・8 ー オクタンジオール、 1・9 ー ノナンジオール、 ジェエクレール グリコール、 1・4 ー シクロ ヘキサンジ オール ブロティール グリンプロピレン がリコール 1・4 ー シクロ ヘキサンジ スール ブロ・ル グリンス ゲンタエリスリトール等の低分子アルコール 類、 ヘキサメチレンジアミン、 ジェ デリン、 ペンタエリスリトール等の低分子アルコール 類、 ヘキサメチレンジアミン、 ジェ ポリア・アシン 等の低分子アミノアルーの 1 種以上との服水館 合反 応で得られる。 ポリエステルポリオール マミンドのれる。

また例えば、低分子アルコール類、低分子アミン類、低分子アミノアルコール類を開始剤 として、 ε ーカプロラクトン、 γ ーパレロラクトン等の環状エステル(ラクトン)モノマーの冊環 す合で得られるラクトン系ポリエステルポリオールが挙げられる。

[0031]

ポリカーボネートポリオールとしては、例えば、前述のボリエステルポリオールの合成に 用いられる低分子アルコール類とホスゲンとの脱塩酸反応、或いは前記低分子アルコール 類とジエチレンカーボネート、ジメチルカーボネート、ジェチルカーボネート、ジフェニ ルカーボネート等とのエステル交換反応で得られるものが挙げられる。

F 0 0 2 2 1

ポリエーテルポリオールとしては、例えば、前途のポリエステルポリオールの合成に用いられる低分子アルコール類、低分子アミン類、低分子アミノアルコール類を開始剤として、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、テトラヒドロフラン等を開環電合さセンポリオキシエチレンポリオール、ポリオキシでロピレンポリオール、ポリテトラメチシエーテルポリオール、プリカーボネートポリオールを開始剤としたポリエステルエーテルポリオール、ポリカーボネートポリオールを開始剤としたポリエステルエーテルポリオールが挙げられる。また、イソシアネート場合有ウレタンプレポリマーの変性のエクアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコールなどのモノアルコール、エ

20

30

40

50

を開始剤として、前記プロピレンオキサイドなどのエポキシドを開環重合させたポリオキシアルキレンモノオールなども使用できる。

これらのうち、特にポリオキシプロピレンポリオールが好ましい。

[0033]

ポリオレフィンポリオールとしては、例えば、水酸基含有ポリプタジエン、水素添加した水酸基含有ポリプタジエン、水酸基含有ポリイソプレン、水素添加した水酸基含有ポリイソプレン、水酸基含有塩素化ポリプロピレン、水酸基含有塩素化ポリエチレンが挙げられる。

[0034]

ポリ (メタ) アクリルポリオールとしては、例えば、アクリル酸 2 ーヒドロキシエチル、アクリル酸ヒドロキシブロピル、メタクリル酸 2 ーヒドロキシエチル、メタクリル酸ヒドロキシブロピル等の水酸基を含有した (メタ) アクリル酸エステル系化合物のモノマーと、これら以外のエチレン性不飽和化合物の1種以上とを、ラジカル重合開始剤の存在下又は不存在下にパッチ式量合又は連鎖量合等の公知のラジカル重合の方法により反応させて得られるものの他に、後述の架橋性シリル 年舎リリ (メタ) アクリル系ポリオールが挙げられる。

[0035]

動植物系ポリオールとしては、例えば、ヒマシ油系ジオールが挙げられる。

[0036]

また、アルコール性水酸基を有するものであれば、 例えば、ダイマー酸系ジオール、水素 添加ダイマー酸系ジオールの他に、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、ロジン樹脂、尿素 栂脂、メラミン樹脂、フェノール樹脂、ポリビニルアルコール等の樹脂類も高分子ポリオ ールとして使用できる。

[0037]

これらの高分子ポリオールの数平均分子量は500~30,000、特に1,000~2 0,000が好ましい。

[0038]

鎖延長剤としては、前記のポリエステルポリオールの合成に用いられる低分子アルコール 類、低分子アミン類、低分子アミノアルコール類のうち分子量500米満のもの等、又は これらの2種以上の混合物が好道に例示される。

[0039]

本発明におけるイソシアネート基合有ウレタンプレポリマー(A)の合成には、オクテン酸亜鉛などの、亜鉛、鍋、鉛、ジルコニウム、ビスマス、コバルト、マンガン、鉄などオクテン酸、ナフテン酸などの有機酸との金属塩、ジブチル錫ジラウレート、錫ネトクテル錫ジラウレート等の有機金属化合物、ジブチル錫ジアセチルアセトナート、 鍋キトレート化合物である E X C E S T A R C -501 (旭面子社・駅)、ジルンアルラムテウムアセチルアセトナート、チタンアセチルアセトナート・ナートアセチルアセトンコバルト、アセチルアセトンサートン亜鉛などの金属キレート化合物、トリエチレンジアミン、トリエチルアミン、トリーカーブチルアミン等の有機アミンやその塩等の公知のウレタン化触媒を用いることができる。これらのうちジブチル郷ジラウレートが好ましい。

また、更に公知の有機溶媒を用いることもできる。

[0040]

本発明におけるイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)は、一括仕込み反応法、 及院階仕込み反応法のいずれでも合成できるが、プレポリマーの分子中にイソシアネート ト話を残す必要がある。有機ポリイソシアネートのイソシアネート基と高分子ポリオール 、場合により更に鎖延長剤の活性水素(基)とのイソシアネート基/活性水素(基)の当 最には、1.1~5.0/1.0が好ましく、更に1.3~2.0/1.0が好ましい。 このようにして得られるイソシアネート基含有ウレタンプレポリマーのイソシアネート基

30

40

50

含有量は $0.1 \sim 15.0$ 質量% が好ましく、特に $0.3 \sim 10.0$ 質量% が好ましく、最も好ましくは $0.4 \sim 5.0$ 質量% である。 $4 \sim 5.0$ 質量% である。 $4 \sim 5.0$ である。 また、 保証中の製作点が 少ないため、 十分な接着性が得られない。 $4 \sim 5.0$ では、 場面の分で量が小さすぎて、 ゴム機性が悪化する。

[0041]

本発明における硬化成分としての架橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) は、架橋性シリル基が湿気 (水分) と反応し、加水分解してシラノール基を生成し、次 でシラノール 時間士が脱水縮合することにより架橋、硬化するものであり、その配合により硬化後の耐候性を著しく向上させる効果を発掘するものである。架橋性シリル基合有行ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) は、例えば特開昭 5 9 - 1 2 2 5 4 1 5 公報などに開示されている従来公知の方法により得ることができるが、好適には例えば、ポリ (メタ) アクリル系ポリオールと、架橋性シリル基合有有機イソシアネート化合物と、場合により更に有機モノイソシアネートとを、逐次或いは同時に反応させて得ることができる。

これらの反応の際には、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)の合成において挙げた公知のウレタン化触媒を用いることができる。これらのうちジプチル錦ジラウレートが好ましい。

また、更に公知の有機溶媒を用いることもできる。

[0042]

ポリ(メタ)アクリル系ポリオールは、水酸基含有(メタ)アクリル系単量体を少なくと も含有するエチレン性不飽和化合物を重合開始剤の存在ド又は不存在ドに、そして溶剤の 存在下又は不存在下において、バッチ式又は連続重合等の公知のラジカル重合の方法によ り、好ましくは 1 5 0 ~ 3 5 0 ℃、更に好ましくは 2 1 0 ~ 2 5 0 ℃で高温連続重合反応 して得られるものが、反応生成物の分子量分布が狭く低粘度になるため好適である。ポリ (メタ) アクリル系ポリオールは水酸基含有(メタ) アクリル系単量体を単独で重合して 得られるものであってもよく、更に、これとこれ以外のエチレン性不飽和化合物とを共重 合して得られるものであってもよい。これらのうち、ポリ(メタ)アクリル系ポリオール の水酸基の含有量を調節することが容易で、硬化樹脂の物性を選択しやすい点から、水酸 基含有(メタ)アクリル系単量体とこれ以外のエチレン性不飽和化合物を共重合して得ら れるものが好ましい。この共重合の際、水酸基含有(メタ)アクリル系単量体を、ポリ(メタ) アクリル系ポリオール 1 分子当たり平均水酸基官能数が 0.5~10 個含有するよ うに使用するのが好ましく、更に 1.2 ~3 個、特に 1.5 ~2 個含有するように使用す るのが好ましい。平均水酸基官能数が10個を超えると、硬化後の物性が硬くなり過ぎて ゴム状弾性がなくなる。このうち、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC) によるポリスチレン換算の数平均分子量が1,000~30,000、更に1,000~ 15.000、Tgが0℃以下、近に-70~-20℃、特に-70~-30℃、25℃ における粘度が100. 000mPa・s以下、特に50. 000mPa・s以下の ポリ(メタ)アクリル系ポリオールが好ましい。数平均分子量30. 000、Tg0℃ 、25℃における粘度100, 000mPa・sをそれぞれ超えると、硬化性組成物の

50

作業性が悪くなる。

[0043] 水 酸 基 含 有 (メ タ) ア ク リ ル 系 単 量 体 と し て は 、 架 橋 性 シ リ ル 基 含 有 イ ソ シ ア ネ ー ト 化 合 物及び有機モノイソシアネートのイソシアネート基との反応性の良さ、及び得られる架橋 性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂の粘度の低さから、アルコール性水酸基含有 (メタ) アクリル系単量体が好ましく、具体的には例えば、ヒドロキシエチルアクリレー ト. ヒドロキシプロピルアクリレート. ヒドロキシブチルアクリレート等のヒドロキシア ルキルアクリレート類、ヒドロキシエチルメタクリレート、ヒドロキプロピルメタクリレ ート、ヒドロキシブチルメタクリレート等のヒドロキシアルキルメタクリレート類、ペン タエリスリトールトリアクリレート、グリセリンモノアクリレート、ペンタエリスリトー ルジアクリレートモノステアレート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジト リメチロールプロパントリアクリレート、ポリプロピレングリコールモノアクリレート等 の多価アルコールのモノマは水酸共残存ポリアクリレート類、ペンタエリスリトールトリ メタクリレート、グリセリンモノメタクリレート、ペンタエリスリトールジメタクリレー トチノステアレート、ジベンタエリスリトールペンタメタクリレート、ジトリメチロール プロパントリメタクリレート、ポリプロピレングリコールモノメタクリレート等の多価ア ルコールのモノ又は水酸基残存ポリメタクリレート類、シクロヘキセンオキシドとアクリ ル酸との付加物等のエポキシドとアクリル酸との付加物、シクロヘキセンオキシドとメタ クリル酸との付加物等のエポキシドとメタクリル酸との付加物が挙げられる。 その他のエチレン性不飽和化合物としては、例えば、エチレン、プロピレン、イソプチレ ン、ブタジエン、クロロプレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、アクリル酸、メタクリル 酸、酢酸ビニル、スチレン、クロルスチレン、2-メチルスチレン、ジビニルベンゼン、 アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プチル、アクリル酸イソブチル、アク リル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ベンジル、グリシジルアクリレート、メタクリル 酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸イソプチル、メタク リル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸ベンジル、グリシジルメタクリレート、アクリ ルアミド、メタクリルアミド、エトキシ化フェノールアクリレート、エトキシ化パラクミ ルフェノールアクリレート、エトキシ化ノニルフェノールアクリレート、プロポキシ化ノ ニルフェノールアクリレート、メトキシジエチレングリコールアクリレート、エトキシジ エチレングリコールアクリレート、イソボルニルアクリレート、エトキシ化ビスフェノー ル F ジアクリレート、エトキシ化ビスフェノール A ジアクリレート、トリプロピレングリ コールジアクリレート、ポリエチレングリコールジアクリレート、ポリプロピレングリコ ールジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、プロポキシ化トリメチ ロールプロパントリアクリレート、エトキシ化トリメチロールプロパントリアクリレート 、ポリウレタンジアクリレート、アクリル酸ダイマー、ポリエステルポリアクリレート、 1. 6 - ヘキサンジオールジアクリレート、ステアリルアクリレート、テトラヒドロフル フリルアクリレート、シクロヘキシルアクリレート、ラウリルアクリレート、2-フェノ キシアクリレート、イソデシルアクリレート、イソオクチルアクリレート、トリデシルア クリレート、カプロラクトンジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレート。 1,3-ブタンジオールジアクリレート、1,4-ブタンジオールジアクリレート、エチ レングリコールジアクリレート、ジエチレングリコールジアクリレート、トリエチレング リコールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアクリレート、プロポキシ化ネオ ペンチルグリコールジアクリレート、プロポキシ化グリセリントリアクリレート、エトキ シ化ペンタエリスリトールテトラアクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート 、シクロヘキシルメタクリレート、イソデシルメタクリレート、ラウリルメタクリレート . ステアリルメタクリレート、メトキシジエチレングリコールメタクリレート、エトキシ ジエチレングリコールメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、エチ レングリコールジメタクリレート、テトラエチレングリコールジメタクリレート、ポリエ チレングリコールジメタクリレート、1. 4-ブタンジオールジメタクリレート、ジエチ

レングリコールジメタクリレート、1,6-ヘキサンジオールジメタクリレート、ネオペ

20

30

40

50

ンチルグリコールジメタクリレート、1,3ープタンジオールジメタクリレート、エトキシ化ピスフェノールAジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレートを呼ぶる。これらのうち、エチレン性不飽和化合物としては、耐候性と共に硬化後の特性などの点から、アクリル酸エステル系化合物のモノマー、メタクリル酸エステル系化合物が好ましく、アクリル酸メチル、アクリル酸ステル、アクリル酸プチル、アクリル酸プチル、アクリル酸プチル、アクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メタクリル酸プチル、メ

これらはいずれも単独で或いは2種以上を混合して使用できる。

[0044]

架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物は、分子内に1個以上のイソシアネート基と1個以上の架橋性シリル基を少なくとも含有すればよいが、反応の制御のしやすさ、硬化後のゴム弾性が良好な点が5、分子内に1個のイソシアネート甚と1個の架橋性シリル基を含有する化合物が好ましい。架橋性シリル基は加水分解性のシリル基であって、製造しやすく架橋しやすい次の一般式(6)で示されるものが好ましい。

【化 1 1]

(式中、Rは炭素数 $1 \sim 20$ の脂肪族炭化水素基、芳香肽炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる 1 価の基であり、炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル甚、炭素数 $6 \sim 20$ のアリール はいまくな炭素数 $1 \sim 20$ のアラルキル基が好ましく、メチル基が最も好ましい。 $1 \sim 20$ ではる $1 \sim 20$ 他の加水分解性 其としてはハロゲン原子、水素原子、アルコキシ 其、アシルオキシ 基、ケトキシメート 基、アミド 基、酸 アミド 基、アルケニルオキシ 基などが挙げられる。 $1 \sim 20$ が 数 数 の 場 分 には、 $1 \sim 20$ に $1 \sim 20$ に

[0046]

架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物としては、具体的には例えば、3 ーイソシアネートプロピルトリメトキシシラン、3 ーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、3 ーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、3 ーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、3 ーイソシアネートプロピルイソプロポキシシランなどの架橋性シリル基含有脂肪族モノイソシアネート化合物、イソシアネートトリメトキシシランなどが挙げられ、これらは単独で或いは2 種以上混合して使用できる。これらのうち、得られる樹脂(B)の硬化速度が高い点で、3 ーイソシアネートプロピルトリメトキシシランが好ましい。

[0047]

有機モノイソシアネートは、物性調整のため架橋性シリル基の官能基数を調節する目的及び耐水性を向上させる目的で使用するものであり、分了内にイソシアネート基を1個一合のすればよいが、架橋性シリル基は含有していない。すなわち、有機モノイソシアネートがよいが、架橋性シリル基は含有していない。すなわち、有機モノイソシアネートがよいの方機はは温気などの水分硬化性の官能基を含有していない、ローバナンシアネート、ローベーキンレモノイソシアネート、ローボージンルモノイソシアネート、カーケーラジンルモノイソシアネート、カーケース・フェニルモノイソシアネート、アーニーが、族・スーパンシアネート、アースニルモノイソシアネート、アースニーン・スート、などの所で、大きなどの方を脂肪族モノイソシアネート、シーンイソシアネート、ロークロコフェニルモノイソシアネート、ロークロコフェニルモノイソシアネート、カークロコフェニルモノイソシアネート、カークロコフェニルモノイソシアネート、カークロコフェニルモノイソシアネートなどの方面で、アース・カー、カーカロコアエニルモノイソシアネート、カークロコアエニルモノイソシアネート、カークロコアエニル

モノイソシアネート、3,5 - ジクロロフェニルモノイソシアネート、p - フルオロフェニルモノイソシアネート、2,4 - ジフルオロフェニルモノイソシアネートなどのハロゲン置接芳香族モノイソシアネート、p - クロロペンジルモノイソシアネートなどのハロゲン置接芳香脂肪族モノイソシアネート、4 - クロロシクロヘキシルモノイソシアネートなどのハロゲン置換脂環点モノイソシアネートなどが挙げられる。これらは単独で或いは2個以上混合して使用できる。これらのうち、耐水性を向上させる点で、脂肪族モノイソシアネートが好ましく、オクタデシルモノイソシアネートが最も好ましい。

本発明の攝変性硬化性組成物において、イソシアネート基含行ウレタンプレポリマー(A)/架橋性シリル基含行ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)の配合剤合は、10 重量部/ 90 重量部~99 重量部/1重量部、更に20 重量部/80 重量部~95 重量部/5重量 部、特に50 電量部/50 電量部~90 電量部/10 電量部であることが好ましい。

[0049]

[0048]

次に、本発明における置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質 粒子(C)について説明する。

下記一般式 (1) で表わされる置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基合有無機系物質粒子 (C) は、少量の使用で本発明の硬化性組成物及びシーリング材組成物に強力で安全した掃室性を付与するものである。

(1)

[0050] [化12]

(式中、R¹ は 1 価の有機基、R² は 2 価の有機基、R³ は水素原子又は置換基、R⁴ は水素原子又は置換基、Z は無機系物質粒子、Y は無機系物質粒子 Z と 有機基R² 又はウレイレン基とを連結する基、m は O 又は 1 の整数、n は I 以上 の整数をそれぞれ示す。但し、R³ と R⁴ は同時に置換基であることはなく、R¹ 、R² 、R³ 及び R⁴ はそれぞれ前記イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)或いは前記梁橋性シリル基含有ポリアクリル及び/又はメタクリ

ここにおいて、前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基とは、(1) 式 において Y と Z を除いた部分を意味する。すなわち、置換基を有していてもよい有機 結結 合ウレイレン 基本 連結 M Y により、無機系物質 粒子の及る Z に結合し 導入したものである

。この安定した揺変性付与効果は、ウレイレン 葉(ウレア 葉、一NHCONHー)の強力な 水素鉛合とそれに試合している(炭化水素基などの) 有機 基の絡み合いにより安定した揺 変性付与機 過を形成することによりもたらされるものと推測される。

このウレイレン基は置換基を有していてもよいが、ウレイレン基がさらに置換基を有する 場合は2個の水素原子が同時に置換されることはない。これは少なくとも1個の水素原子 が存在しないと水素鉛合を形成することができないためである。

さらに、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基のウレイレン基を除いた部分はウレタンプレポリマー (A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネート基或の収録性シリル基合有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)と貯蔵中に反応しない基である。変がある。なぜならば、この置換基を有していてもよい有機は結合ウレイレン基がイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)或いは架格性シリル基含有ポリ(メタ)アクアネート基含有ウレタンプレポリマー(A) 減いは架格性シリル基含有ポリ(メタ)アク

Copied from 12306887 on 05/13/2011

ル系樹脂 (B) とは貯蔵中に反応しない基である。)

50

20

30

30

40

50

リル系樹脂 (B) と反応すると、貯蔵中に置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基合有無機系物質粒子 (C) により形成された播変性付与構造が破壊されてしまうとともに増結してしまうためである。

(1) 式中の有機基 R 2 としては、ウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネート基成いは 架橋性シリル は合有ポリ(メタ)アクリル系 樹脂(B)と反応しない基であれば何でもよく、例えば炭素数 2~16の2 個の脂肪 族炭化 水素基が 挙げられ、鎖中に酸素 以子、第3 級窒素 順子などの異種 原子を有していてもよい。さらに、 有機 基 R 2 はアルキル 基、アリール 基、アラルキル 基、 アリール オン・ビ 世 後された アルキル 本 メは アリール 其 メ は アラル キル 境、 アルコ キシ 其、 アリール オ キシ 其 な ど で た アルされ いて ち よ い。また、 有機 基 R 2 は 使 用 子 る 原 料 に って 存 在 する 場合 と 存 在 し ない 場合があるが、 安定 した 掲 変 性 付 ら 効果の 点 から 存 在 し た ほう が 好ま し い。

なお、(1)式において、連結基Yは無機系物質粒子Zと1本の手で連結されているように機成的に示しているが、シロキサン結合を例として説明すると、-S1〇-、-S1(O-) $_3$ の1-3本の連結可能な手を有しているが、そのうちの少なくとも1本の手で無機系物質粒子Zと連結されていればよいことを示している。

[0051]

この置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子 (C) は、具体的には、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架構性シリル基含有化 合物と、架構性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子とを反応させ、シロキサン結合 (-S1O-)を形成させた反応生成物である。

更に具体的には、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基 含有化合物は、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物 と、右機モノイソシアネートとの反応生成物であるか、第1級及び/又は第2級アミノ基 含有有機化合物と、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物との反応生成物である か、或いは、第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有する有機化合物と

、第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物とを、有機ポリイソシアネートを介し て反応させた生成物であることが好ましい。また、第1級及び/又は第2級アミノ基と架 橋 性 シリル 基 を 含 有 す る 有 機 化 合 物 と 有 機 モ ノア ルコ ール と を 、 有 機 ポリ イソ シア ネ ー ト を介して反応させた生成物、或いは、架橋性シリル基含有有機イソシアネート化合物と有 機モノイソシアネートとを、有機ポリアミンを介して反応させた生成物なども挙げられる

第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物は、分子内に第 1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を少なくとも含有すればよく、架橋性シ リル基は1個以上含有していればよいが、ウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプ レポリマー中のイソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂 (B) と反応する他の官能基は含有していない。具体的には、下配一般式(2)で表わさ れる第1級及び/又は第2級アミノ基と架橋性シリル基を含有する有機化合物が好ましい

[0052] [(E 1 3]

(式中、R®は水素原子、フェニル基、ベンジル基から選ばれる基、R®は炭素 数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rでは炭素数2~10の2価の脂肪族炭化 水素基、Rは炭素数1~20の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪 族炭化水素基から選ばれる1価の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は 2の整数、pは0又は1の整数をそれぞれ示す。)

[0053]

具体的には例えば、3-アミノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルトリエ トキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン 、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリメトキシシラン、N-フェニルー 3 - アミノプロピルトリメトキシシランが挙げられる。これらは単独で或いは2 種以上混 合して使用できる。これらのうち、安定した揺変性付与効果の点から、N−(2)アミノ エチル) -3-アミノプロピルメチルジメトキシシランが好ましい。

[0054]

有機モノイソシアネートは、分子内にイソシアネート基を1個含有すればよいが、架橋性 シリル基を含有せず、更にウレタンプレポリマー (A), 特にウレタンプレポリマー中の イソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)と反応す る他の官能基も含有していない。具体的には、下記一般式(3)で表わされる有機モノイ ソシアネートが好ましい。

[0055] [化14]

Copied from 12306887 on 05/13/2011

20

$$R^* - NCO$$
 (3)

(式中、R°は炭素数4~24の脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香 脂肪族炭化水素基、脂環式炭化水素基、ハロゲン置換脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換芳香族炭化水素基、ハロゲン置換芳香脂肪族炭化水素基、ハロゲン置換 脂環式炭化水素基から遅ばれる1価の基を示す。)

具体的には例えば、前述の架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系楹斯(B)製造の 際に使用される有機モノイソシアネートが挙げられるが、それらのうち安定した揺変性付 与効果の点から、脂肪族モノイソシアネートが好ましく、オクタデシルモノイソシアネー トが最も好ましい。

[0056]

第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機化合物としては、有機モノアミンや有機ポリアミンが挙げられ、分子内に架橋性シリル基を含有せず、更にウレタンプレポリマー (Λ)、特にウレタンプレポリマー中のイソシアネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ (λ) アクリル系 横順 (λ) と反応するアミノ基以外の官能基を含有していない。貝体的には、次の一般式 (λ) で表わざれる第1級又は第2級アミノ基含有有機化合物が

好ましい。 【0057】

[化15]

[0058]

具体的に例えば、第1級アミンとしては、モノアミンとして、メチルアミン、エチルアミン、プロビルアミン、プチルアミン、ヘキシルアミン、ヘプチルアミン、2ーエチルヘキシルアミン、オクチルアミン、オクタデシルアミン等の脂肪族モノアミン、ステアリルアミン、オレイルアミン、オクタデシルアミン等の脂肪族モノアミン、メチルシクロペキシルアミン等の脂漏ズモノアミン、ベンジルアミンでの芳香族モノアミン、3ーメトキシプロビルアミン、3ーエトキシプロビルアミン、2ーエチルペキシルオキシプロビルアミンでの酸素原子含有脂肪族アミン、ジメチルアミノプロビルアミン、ジブチルアミンプロビルアミン、ジブチルアミノプロビルアミン、ジブチルアミノプロビルアミン、ジブチルアミノプロビルアミン、ジメチルアミノブロビルアミン、

Copied from 12306887 on 05/13/2011

10

30

20

40

ピルアミン等の第3級窒素原子含有脂肪族アミンを挙げることができ、ジアミンとして、 エチレンジアミン、1,3-ジアミノプロパン、1,2-ジアミノプロパン、1,4-ジ アミノブタン、ヘキサメチレンジアミン、1.7-ジアミノヘプタン、トリメチルヘキサ メチレンジアミン、1.8-ジアミノオクタン、1.9-ジアミノノナン、1.10-ジ アミノデカン、1.11-ジアミノウンデカン、1.12-ジアミノドデカン、1.13 ージアミノトリデカン、1,14ージアミノテトラデカン、1,15ージアミノペンタデ カン、1.16-ジアミノヘキサデカン、1.17-ジアミノヘプタデカン、1.18-ジアミノオクタデカン、1,19-ジアミノノナデカン、1,20-ジアミノエイコサン 、1.21-ジアミノヘンティコサン、1.22-ジアミノドコサン、1.23-ジアミ ノトリコサン、 1. 24-ジアミノテトラコサン等の脂肪族ジアミン、イソホロンジアミ ン、ジアミノジシクロヘキシルメタン等の脂環式ジアミン、キシレンジアミン等の芳香脂 肪族ジアミン、フェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、 4. 4′ ージアミノー 3. 3′ - ジェチルジフェニルメタン等の芳香族ジアミン、ポリオキシエチレンジアミン 、ポリオキシプロピレンジアミン等のポリエーテルジアミンなどを挙げることができ、ト リアミンとして、トリ (メチルアミノ) ヘキサン等の脂肪族トリアミンを挙げることがで きる。第2級アミンとしては、モノアミンとして、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、 ジイソプロピルアミン、ジプチルアミン、ジヘキシルアミン、ジー2-エチルヘキシルア ミン、ジラウリルアミン、ジステアリルアミン、メチルラウリルアミンなどの脂肪族モノ アミン、ジフェニルアミン等の 芳香族モノアミン、ジアミンとして、 N. N' - ジラウリ ルプロピルジアミン、N. N' -ジステアリルブチルジアミン、N-ブチル-N' -ラウ リルエチルジアミン、N-プチル-N′-ラウリルプロピルジアミン、N-ラウリル-N ′ - ステアリルブチルジアミンなどの脂肪放ジアミンを挙げることができる。その他のア ミンとしては、N-ラウリルプロピレンジアミン、N-ステアリルプロピレンジアミンを 挙げることができる。第1級アミノ基と第2級アミノ基を有するポリアミンとしては、ジ エチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、メチルアミノプロピルアミン等の脂肪族 アミンなどを挙げることができる。また、前記第1級及び/又は第2級アミノ基含有有機 化合物としては、炭化水素基の一部の水素原子が塩素などのハロゲン原子と置換したもの も含まれる。これらは単独で或いは 2 種以上混合して使用することができる。 更に、安定した揺変性付与効果の大きさから、他の官能基を有しない脂肪族第1級アミン

が好ましく、特に他の官能基を有しない脂肪族第1級モノアミンが好ましい。

[0059]

架 橋 性 シリル 基 含 有 有 機 イソ シア ネート 化 合 物 は 、 分 子 内 に イソ シア ネート 基 と 架 橋 性 シ リル基を含有していればよく、イソシアネート基は1個、架橋性シリル基は1個以上含有 していればよいが、ウレタンプレポリマー(A)、特にウレタンプレポリマー中のイソシ アネート基或いは架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)と反応する他の 官能基は含有していない。具体的には、下記一般式(5)で表わされる架橋件シリル基含 有有機モノイソシアネート化合物が好ましく使用される。

[0060] [化16]

$$O C N - (R^{11})_{q} - S i - X_{3-a}$$
 (5)

(式中、R **は炭素数2~6の2価の脂肪族炭化水素基、Rは炭素数1~20の 脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、芳香脂肪族炭化水素基から選ばれる1価 の基、Xは1価の加水分解性基、aは0、1又は2の整数、qは0又は1の整数 をそれぞれ示す。)

20

30

20

30

40

50

[0061]

具体的に例えば、前述の架橋性シリル基合有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の製造の 際に使用される架橋性シリル基含有脂肪族モノイソシアネート化合物やイソシアネートト リメトキシシランが挙げられるが、それらのうち安定した播変性付与効果の点から、 架橋 性シリル基含有脂肪族モノイソシアネート化合物が好ましく、3 - イソシアネートプロビ ルトリメトキシシランが最も転ましい。

[0062]

有機ポリイソシアネートとしては、前記イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) 製造の際に使用されるものが挙げられるが、これらのうち、臍環ズポリイソシアネート が好ましく、イソホロンジイソシアネートが最も好ましい。

[0063]

有機モノアルコールとしては、例えば、メタノール、エタノール、n ープロピルアルコール、イソプロピルアルコール、n ープチルアルロール、イソプロピルアルコール、s e c ープチルアルロール、t e r t ープチルアルロール、n ーアミルアルロール、n ーオクタノール、n ーラウリルアルロール、セチルアルロール、ミリシルアルロール、シクロへキサノール、フェノール、ベンジルアルコールが挙げられる。これらは単独で或いは2種以上混合して使用できる。

[0064]

[0065]

本発明における架橋性シリル基反応性官能基含有無機系物質粒子は、粒子表面に、置換基を 担していてもよい有機合物でレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物の架橋性シリル基は欠対して反応可能を有しているものでもおはどのような果橋性シリル基合有している。 MgーOH、CaーOH、TiーOH、FeーOH、AIーOH、SiーOH・経過級の各種金嗣原子に結支のの改建が多げられる。また、前記架橋性シリル基反応性官能基を無機系の数数の数字に結立した、水酸基が挙げられる。また、前記架橋性シリル基反応性官能基を有してに対しているならば、モーの無機系物質粒子が前記反応性官能基を有してに有しているならば、モーの無機系物質粒子が前記反応性官能基を有している無機物質により被復進とする。 により複合化されているものでもよをは、機のでは、機を物質がよれているものでもよいに、機力ルシウム粒子の表面をしている無機物質が含有されているものものでもよい(例えば、炭酸カルシウム粒子中に不純物として:酸化ケイ素を含有したもの)。

なお、ここにおいて、例えば二酸化ケイ素($S I O_2$)等の化学式では水酸基がないものでも、粒子表面が水分により反応を受け、水酸 基色含有しているものであればよい。また、 金属粒 フについては、 粒子表面が酸化され、 次いで水分により反応を受け、 使用の際には 粒子表面に水酸 基色含有しているものであればよい。

また、前記無機系物質粒子には、炭素(カーボンブラック等)或いは(メタ)アクリル系 星合体粒子、サランマイクロバルーン等の有機系物質粒子を、前記無機物質で被覆処理等 加工したものも含まれる。

前記架欄性シリル基と反応可能な官能基を有している無機系物質粒子としては、石灰石、 珪藻土、カオリンクレーなどの天然鉱物を微粉砕したものでもよいし、また沈降炭酸カル シウム、乾式法シリカ粒三ウの合成合動をできる。具体のに何えば、チタン、鉄、ニッ ケル、銅、亜鉛、アルミニウム等の金属粒子、酸化チタン、酸化鉄、酸化亜鉛、酸化アル ミニウム、水酸化アルミニウム、二酸化ケイ素(シリカ)、含水ケイ酸等の金属酸化物粒

30

50

子、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化アルミニウム等の金属水酸化物粒子、 虫質炭酸カルシウムや沈降炭酸カルシウム(軽質炭酸カルシウム又はコロイド状炭酸カルシウム)等の炭酸カルシウム、塩基性炭酸マグネシウム等の金属炭粒型から、含水ケイ酸カルシウム、カオリンクレー等のケイ酸カルシウム、大力リンクレー等のケイ酸アルミニウム、天然マイカ等のケイ酸アルミニウムーカリウム、含水ケイ酸アルミニウム、タルク等のケイ酸マグネシウム等の金属ケイ酸塩粒子、ジルコニア等のセラミックス粒子、カリガラス等の各種ガラス粒子が挙げられ、これらは単独で或いは2 様以上混合して使用できる。

更に、二酸化ケイ素 (シリカ) としては、石英、ケイ砂、珪藻土等を粉砕した天然シリカ 、また、沈降法シリカ等の湿式法シリカ、フュームドシリカ等の乾式法シリカ等の合成シ リカ等が挙げられる。

また、前記無機系物質粒子の形状はどんなものであってもよく、具体的には、フュームドシリカ等の球状、セピオライト、ウォラストナイト等の繊維状或いは針状、マイカやタルク等のフレーク状(板状)、雲母等の鱗岸状、シリカゲル等の多孔質状、シリカバルーン状、生薬上等の管状など種々の形状が挙げられ、用途に応じて使い分けることができる。

本発明において、前記無機系物質粒子の平均(一次)粒子径(直径又は長径)は、1,000,000nm (1,000μm) 以下、更には1~100,000nm (100μm) 以下、更には1~100,000nm (100μm) が好ましく、また更に、置接基を行していてもよい有機 精管 ウレイレン 基及び架橋性シリル 場合有化合物を粒子 表面で反応させた無機系物質粒子が 挪変性付与効果が大きい点で、前記無機系物質粒子の平均(一次)粒子径は1~1,000nmのコロイド 以と呼ばれるものが好ましく、更に1~100nmが好ましく、特に5~500mが分ましい。またBET 比表面積 (m^2/g) は、0.1以上、更には20~500が好ましく、特に40~500が好ましい。

本発明においては、前記のうち、金属酸化物粒子、金属水酸化物粒子、金属炭酸塩粒子、 金属ケイ酸塩粒子が好ましく、更に二酸化ケイ素粒子が好ましく、特に置換基を有してい てもよい有機品結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物を反応させたとき、揺変 性付与効果が大きいことより、コロイド状の親水性シリカが最も好ましい。

また、前記無機系物質粒子は結晶水を持っていてもよいし、また持っていなくてもよいが、 、組成物が一液温気硬化型の場合は、貯蔵安定性を向上させるためには結晶水を持ってい ない方が好ましい。

[0066]

本発明の据変性硬化性組成物において、置換基を行していてもよい有機基結合ウレイレン 建含有無機系物質粒子(C)は、イソシアネート基合有ウレタンプレポリマー(A)と果 橋性シリル共合有ポリ(メタ)アクリル系樹脂(B)の合計100重量部に対して、0. 1~300重量部、更に1~100重量部、特に5~30重量部配合するのが好ましい。 配合量が0.1重量部を下まわると振変性付与効果が小さくなり過ぎ、300重量部を超 えると作業性が悪くなる。

[0067]

本発明において、揺変性硬化性組成物を製造する方法としては、前記の置換其を有していてもまい有機基結合ウレイレン基及で契頼性シリル基含有化合物と架積性シリル基反反で有能基含有無機系物質粒子とを、触媒及び/又は有機分散媒の存在ド又は不存在ド、5~5~5~60~00温度で、0.1~1~100時間、好ましくは有機分散好のでの温度で、6.5~5~時間加熱し反応させて、置換基を有していてもよたに置換基を向していてよい有機基結合ウレイレン基含有無機系約合致レインと基含有無機系約合致して、20~60年間、20~60年間、20~60年間、20~7

で、有機分散媒は反応を均一にできる点で使用するのが好ましい。なお、必要に応じて後述のその他の添加剤を混合する。

後名のイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) 及び/又は架橋性シリル基含有 ポリ (メタ) アクリル系樹脂(B) の存在下、置換基を有していてもよい有機基結合ウ イレン基及び架橋性シリル基含有化合物と架橋性シリル基含有は低地場合有無暴系物質粒 子とを反応させ、場合により後からイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) 及 び/又は架橋性シリル基合イポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) を更に迫加する製造方法 の方が、製造し黒く低コストである立から特に 好ましい。

なお、前記の置換基を行していてもよい有機基結合ウレイレン基含有無機系物質粒子(C)は、トリメチルクロロシランやヘキサメチルシラザンなどで観水性シリカなどの表面を処理した疎水性シリカなどにおいて、置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基合有化合物を、残っている少量のSi-OHに、或いは少量の水の存在下に加水分解と同時に反応させることにより合成することもできる。

前記の必要に応じて使用する触媒としては、前述のイソシアネート基含有ウレタンプレポ リマー (A) や契橋性シリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の合成に使用され る触螺と同じものが挙げられ、それらのうち反応速度が高く、毒件及び揮発性の比較的低 い液体である点から有機錫化合物や金属キレート化合物が好ましく、災に錫キレート化合 物が好ましく、ジブチル鍋ジアセチルアセトナートが最も好ましい。

前記の必要に応じて使用する触媒は、架橋性シリル基反応性官能基合有無機系物質粒子 1 00重量部に対して、0~10重量部、特に0.05~5重量部配合するのが好ましい。 前記の必要に応じて使用する有機分散媒としては、後述の添加剤として例示した有機溶剤 又は可塑剤で各成分と反応しないものであればどのようなものでも使用できる。

前記の必要に応じて使用する有機分散媒は、架橋性シリル越反応性官能越含有無機系物質 粒子100 重量部に対して、0~3,000 重量部、特に50~2,000 重量部配合するのが好ましい。

[0068]

更に、本発明の揺変性硬化性組成物における添加剤について説明する。

本発明における添加剤としては、可塑剤、耐候安定剤、架橋触媒、充填剤、カップリング 剤(その部分加水分解縮合物を含む)、保存安定性改良剤(脱水剤)、着色剤、つや消し 剤などが挙げられる。

[0069]

可型別は、組成物の粘度をドげて作業性を改善するために使用され、耐候安定剤は、 便化 磁順の酸化や光劣化、熱劣化を防止して、耐候性だけでなく耐熱性を更に向上させるため に使用されるものである。耐候安定剤としては具体的には、酸化防止剤、紫外線吸収剤、 光硬化性化合物を挙げることができる。 20

30

30

40

50

[0070]

可塑剤としては、具体的には、フタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチルをです。 ベンジルなどのフタル酸エステル類、アジピン酸ジオクチル、コハク酸ジイソデシル、 ボシン酸ジブチル、オレイン酸ブチルなどの脂肪族カルボン酸エステル別、ペトール リトールエステルなどのアルコールエステル類、リン酸トリオクチル、リン酸トールエステルなどのアルコールエステル類、リント・リン酸カリカールをエステルとはなどのアルコールをエステルとなどのリン酸はに使用されるボリエーテルボリオールをエーテル化メはエステル化などした水酸基を含有した水明が多価がよりエールをエーテルでリオールをエーテルでリオールをピロースなどのエリスがした。 アルコールにエーテル化又はエステル化などした水酸基を含有がよりエカールがリオールをエーチルに、ボリエーをじてかれば、カールのボリスチレンのオリゴア・ルートをでして、ボリエーターが、ボリアをリカーの一メケレン、ボリストレンなどのポリスチレンのオリゴジエンのが、は、活性水素基を含有しないボリ、メタ)アクリル系樹脂、ボリブレン、ボリブテン、水流添加でリカーに、ボリブテンなどのオリゴマー類などのイソシアネート基や実橋性シリル基と反応しない可の動が挙げられる。

可塑剤は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー(A)と架橋性シリル基含有ポリ (メタ)アクリル系樹脂(B)の合計100重量部に対して、0~200重量部、特に1 0~50重量部配合するのが好ましい。

[0071]

[0072]

[0073]

紫外線吸収剤としては、例えば、2 - (3,5 - $^{\circ}$ - $^{\circ}$ - $^{\circ}$ Lert - $^{\circ}$ - $^{\circ}$ - $^{\circ}$ と - $^{\circ}$ と

[0074]

光硬化性化合物としては、アクリロイル基やメタクリロイル基などの光によって反応硬化する基を分子内に1個以上含有する化合物が挙げられ、具体的には例えば、イソシアネート基合有ウレタン樹脂に水酸基含有アクリレート化合物や水酸基含有メタクリレートでの物を反応させたウレタンアクリレートやウレタンメタクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレートなどのエステルアクリントリアクリレートやトリメチロールプロパントリスタクリレートなどのエステルアクリ

レートやエステルメタクリレート、ポリエチレンアジペートポリオールのアクリレートやメタクリレートなどのポリエステルアクリレートやポリエステルメタクリレート、ポリエーテルポリオールのアクリレートやポリエステルメタクリレート、ポリエーテルメタクリレート、或いはポリケイ皮酸ピニル類、アジド化樹脂が挙げられ、分子量10,000以下、更に分了量5,000以下の単量体、オリゴマーが好ましく、特にアクリロイル基及び/又はメタクリロイル基を1分子当たり平均して2個以上含有するものが好ましい。

[0075]

耐候安定剤は、イソシアネート基合有ウレタンプレポリマー (A) と契積性シリル基合有 ポリ (メタ) アクリル系樹脂 (B) の合計 100 重量部に対して、0.01~30 重量部 、特に0.1~10 重量部配合するのが好ましい。

[0076]

架橋触媒は、本発明の揺変性硬化組成物の硬化を促進する触媒であり、イソシアネート基合有ウレタンプレポリマー(A)の合成の際に使用することのできるウレタン化触媒と同じものが挙げられる。このうち、反応速度が高く、毒性及び揮発性の比較的低い液体である点から、金属キレート化合物が好ましく、ジブチル郷ジアセチルアセトナートが最も好ましく、更に錫キレート化合物が好ましく、ジブチル錫ジアセチルアセトナートが最も好ましい。

架橋触媒は、イソシアネート基含有ウレタンプレポリマー (A) と架橋性シリル基含有ポリ(メタ) アクリル系樹脂(B) の合計100重量部に対して、0.001~10里量部、特に0.005~5 重量部配合するのが好ましい。

[0077]

充填剤、カップリング剤(その部分加水分解縮合物を含む)、保存安定性或良剤(脱水剤)、育色剤は、抜着性向上、補強、消色などのために、本発明の語変性硬化性組成物に配 合して使用することができる。

[0078]

充填別としては、マイカ、カオリン、ゼオライト、グラファイト、 耳総土、白土、クレー、タルク、スレート粉、無水ケイ酸、石英酸粉末、アルミニウム粉末、亜鉛粉末、 沈降性シリカなどの合成シリカ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、アルミナ、酸化ルシウム、酸化マグネシウムなどの無機粉末状充填剤、アスベスト、ガラス繊維、炭素繊維などム、酸化マグネルルーン、シラスパルーン、シリカパルーン、セラミックが成などの繊維状充填剤、ガラスパルーン、シラスパルーン、シリカパルーン、を三面を脂肪などの無機系パルーン状充填剤などの無機系が、パルプ粉、木綿チのプロの有機物で処理した充填剤、木め、クルミ穀粉、もみ穀粉、パルプ粉、木綿チのブ・カランの大の変質性或いは熱硬化性樹脂の微粉末、ポリエチレンなどの粉末や中空体、水酸化マグネシウムや水酸化アルミニウムなどの難燃性付与充填剤なども挙げられ、粒径0.01~1,000μmのものが好ましい。

[0079]

カップリング剤としては、前記の置換基を有していてもよい有機基結合ウレイレン基及び 架槽性シリル基合有化合物以外の、シラン系、アルミニウム系、ジルコアルミネート系な どの各種カップリング剤及び/火はその部分加水分解結合物が挙げられる。

ノプロピルメチルジメトキシシラン、N - (2 - アミノエチル) - 3 - アミノプロピルト

Copied from 12306887 on 05/13/2011

50

20

30

リメトキシシラン、 $N-(2-P ミノエチル)-3-P ミノプロピルメチルジメトキシシラン、<math>3-\emptyset$ リシドキシプロピルトリメトキシシラン、 $3-\emptyset$ リシドキシプロピルトリメトキシシラン、 $3-\emptyset$ リシドキシプロピルメチルジメトキシシランなどのアルコキシシリル基を含有する分子量500 の以下、好ましくは40000以下の低分个化合物及び/又はこれらシラン系カップリング剤の11種又は110組以上の部分加水分解縮合物で分子量1100~3、110000化合物が挙げられる。

[0080]

保存安定性改良別としては、組成物中に存在する水分と反応する、ビニルトリメトキシシ ランなどの低分子の架橋性シリル基含有化合物、酸化カルシウム、pートルエンスルホニ ルイソシアネートなどが挙げられる。

[0081]

着色剤としては、酸化チタンや酸化鉄などの無機系額料、銅フタロシアニンなどの有機系 翻料、カーボンブラックなどが挙げられる。

[0082]

つや消し剤は、本発明の揺変性硬化性組成物を例えばシーリング材として使用したときに、硬化後の表面光沢度を低下させ、表面を艶消しし、シーリングの日地を日立たせず、外 w 材の特徴的美線を損なわなくし、また、硬化後の表面粘着をなくし、埃などの付定による汚染を防止することができる。つや消し剤としては、例えば、パラフィンワックスやステアリン酸アミドなどの高級脂肪族化合物、桐油や亜麻仁油などの乾性油に代表される空気中の酸素と反応する化合物、前配充填剤として例示したもので、粒径が100~1.00μmと大きなもの、水と反応して第1級及び/又は第2級アミンを生成する化合物などが挙げられる。

水と反応して第1級及び/又は第2級アミンを生成する化合物としては、具体的には、ステアリルアミンやジステアリルアミンなどの確点が35℃以上の第1級及び/又は第2級アミン化合物と、4-メチル-2-ベンタ/ンなどのケトン化合物或いはイソプチルアルデヒドなどのアルデヒド化合物などのカルボニル化合物とを脱水反応して得られる化合物が好適に挙げられる。

[0083]

[0084]

本発明の揺変性硬化性組成物において、前記各添加剤成分はそれぞれ 1 種類又は 2 種以上 を混合して使用することができる。

[0085]

本発明の想変性便化性組成物において、必要に応じて、酢酸エチルなどのエステル系溶剂、メチルエチルケトンなどのケトン系溶剂、n ー ヘキサンなどの脂肪族系溶剤、シウロヘキサンなどの脂肪疾系溶剤、トルエンやキシレンなどの芳香族系溶剤など従来公知の有機溶剤でイソシアネート基や架橋性シリル基に反応しないものであればどのようなものでも使用することができる。これらは単独で或いは2種以上を混合して使用することができる。その種類と使用量は硬化粧組成物の用途に応じて適度決定すれば良い。

なお、 本発明において、 他の 揺変剤は使用しなくてもよいが、 揺変性付与の 補助として 使 ることもできる。 このような 揺変剤としては、 例えば、 コロイダルシリカ、 石綿粉な どの 無機揺 変剤、 有機ペントナイト、 脂肪酸アマイド などの 有機揺変剤 などが挙げられる

[0086]

なお、 本発明の福要性硬化性組成物は作業性の点から 1 被湿気硬化型として便用するのが 好ましいが、 本発明の綿要性硬化性組成物を主網とし、水などの硬化網を混合して硬化さ せる 2 被硬化型としても使用できる。

[0087]

10

20

30

【実施例】

以下、本発明について実施例等により更に詳細に説明する。

ここにおいて、播変性硬化性組成物の例としてシーリング材組成物を示したが、これに限定されるものではない。

[0088]

[イソシアネート基含有ウレタンプレポリマーの合成]

合成例1

このイソシアネート基含有ウレタンプレポリマー $\Lambda-1$ の額定による実別イソシアネート基含有量 1.00 質量%、粘度 25,000 mPa・s \angle 25 $\mathbb C$ 、常温で透明の液体であった。

[0089]

〔架橋性シリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂の合成〕

合成例 2

合成例 I と同様な加温反応容器に、ポリ(メタ)アクリル系ポリオール(東亞合成社製 U H - 2 0 0 0 、数平均分子量4 . 9 0 0 、重量平均分子量 1 3 . 0 0 0 、水板基価 2 0 . 5 mg K 0 H - g 2 0 0 N . 重量平均分子量 1 3 . 0 0 0 、水板基価 2 0 . 5 mg K 0 H - g 2 mg K 0 H - g 3 c 0 . 2 9 d - L - L - L - A - L - A - L - A - L - A - L - A - L - A - L - L - A - L - L - A - L -

得られたトリメトキシシリル基含有ポリ (メタ) アクリル系樹脂 B − 1 は、粘度 1 5, 0 0 0 m P a · s / 2 5 ℃の常温で透明の液体であった。

[0090]

合成例3

宣成例3 合成例1と同様な加温反応容器に、ポリ(メタ)アクリル系ポリオール(東亞合成社製UH-2000、数平均分子量4,900、重量平均分子量13,000、水酸其価20.5 mg K O H $^{\prime}$ 男、平均水酸基数1.8 個)を800g(O H $^{\prime}$ 日本ユニカー社製 $^{\prime}$ 子のとが53-イソシアネートプロピルトリメトキシシラン(日本ユニカー社製 $^{\prime}$ Y $^{\prime}$ 5 187、分了量205.4)60.1g(N $^{\prime}$ C 0 当量:0.29)(R 値(N $^{\prime}$ C 0 当量:0.29)(R 値(N $^{\prime}$ C 0 当量:0.29)(R 値(N $^{\prime}$ C 0 当量)の日当量)の日当量)で5時間機抑を行い、F T I R によりイソシアネート基のピークの消失を確認して常温まで冷却した。

得られたトリメトキシシリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂 B -2 は、粘度 15, 500 m P a +s 25 0 の常温で透明の液体であった。

[0091]

[炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物の合成]

50

20

30

合成例 4

得られた反応生成物は、常温で固体であった。これを S-1と称する。

[0092]

合成例 5

得られた反応生成物は、常温で透明の液体であった。これを S-2と称する。

[0093]

合成例6

得られた反応生成物は、常温で固体であった。これを5-3と称する。

[0094]

実施例1

[0095]

【化17】

Copied from 12306887 on 05/13/2011

10

20

30

$$R = -CH_3$$

$$R = -CH_3$$

$$R = -CH_3$$

$$R = -CH_4$$

$$R = -CH_5$$

$$R =$$

[0096]

実施例2

実施例 1 において、合成例 2 で得たトリメトキシシリル基含有ポリ(メタ)アクリル系 脂 B -1 を 3 0 0 g 使用する代わりに、合成例 3 で得たトリメトキンシリル基含有ポリ(メタ)アクリル系樹脂 B -2 を 3 0 0 g 使用し、かつ、合成例 4 で得た炭化水素 結結合ウ レイレン基及び架橋性シリル基含有化合物 S -1 を 2 5 -5 g 使用する代わりに、合成例 5 で得た炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基含有化合物 S -2 を 8 g 使用し た以外は同様にして、シーリング材を調響した。

[0097]

実施例3

実施例 1 において、合成例 4 で得た炭化水素結合ウレイレン基及び架橋性シリル基合有化合物 S-1 を 2 5 . 5 g 使用する代わりに、合成例 6 で得た炭化水素基給合ウレイレン基 及び架橋性シリル基合有化合物 S-3 を 2 8 . 8 g 使用した以外は同様にして、シーリング材組成物を調製した。

[0098]

比較例 1

[099]

比較例2

[0100]

「性能試驗〕

前記実施例1~3と比較例1、2で調製したシーリング材組成物を用いて、以下の試験を行った。

(1) スランプ

- JIS A1439:1997「建築用シーリング材の試験方法」の「4.1スランプ試験」に準拠して、スランプ(維)を測定した(測定温度23℃)。
- (2) タックフリー試験
- JIS A1439:1997「建築用シーリング材の試験方法」の「4.19タックフリー試験」に準拠して、タックフリー時間を測定した。

(3) 耐候性

10

30

20

40

、照射3000時間後、照射5000時間後の試験片表面の状態を目視により観察した。 試験片表面にヘアクラックがないか又は少ないものを○、試験片表面にヘアクラックが多 数あるものを×と評価した。

(4)引張接着性

JIS A1439:1997「建築用シーリング材の試験方法」の「4.21引張接着性試験」に準拠し、菱生後の試験体に付いて引張り試験した。

なお、試験体は、スレートをプライマー(OP2531、オート化学工業社製)で処理し、シーリング材組成物を打設、養生して作製した。

伸びは、引張試験において、Emaxが300%以上のものを○、300%未満のものを×と評価した。

これらの結果とシーリング材組成物の組成をまとめて表1に示す。

[0101]

【表1】

	3	芝 施 f	9[比	疫 例
	1	2	3	1	2
原料組成(g)					
イソシアネート基合有ウレタンプレポリマーA-1	600	600	600	900	900
トリメトキシシリル基含有ポリ(メタ)アクリル系					ĺ
樹脂 B−1	300		300		
B-2		300			
ヒンダードフェノール系酸化防止剤	5	5	5	5	5
ヒンダードアミン系酸化防止剤	3	3	3	3	3
炭酸カルシウム	300	300	300	300	300
pートルエンスルホニルイソシアネート	3	3	3	3	3
親水性コロイド状シリカ	67.6	67.6	67.6	67.6	67.6
炭化水素基結合ウレイレン基及び架橋性シリル基					
含有化合物 S-1	25.5				
S-2		8			
S-3			28.8		
3 – グリシドキシブロビルメチルジメトキシシラン				6.4	6.4
	1.5	1.5	28.8	6.4 1.5	6.4
3 – グリシドキシブロビルメチルジメトキシシラン	1.5	1.5 O			6.4
3 - グリシドキシブロビルメチルジメトキシシラン ジブチル錫ジアセチルアセトナート			1.5	1.5	
3 - グリシドキシプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル錫ジアセチルアセトナート スランプ (mm)	0	0	1.5 O	1.5	Б
3 - グリシドキンプロビルメオルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) タックフリー (時間)	0	0	1.5 O	1.5	Б
3 - グリシドキンプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) クックフリー (時間) 耐候性 (厚み5 mm)	0 5	5	1.5	1.5 10 5	5 10
3 - クリシドキンプロビルメオルジメトキシンラン ジブチル棚ジアセチルアセトナート スランプ (mm) タックフリー (時間) 耐候性 (厚み5mm) 5 0 0時間後	5	5	1.5 0 5	1.5 10 5	5 10
3 - クリシドキンプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) クックフリー (時間) 耐候性 (厚み5 mm) 5 0 0 時間後 1 0 0 0 時間機	5	5	1.5	1.5	5 10
3 - グリシドキンプロビルメオルジメトキシンラン ジブチル傷ジアセチルアセトナート スランプ (mm) タックフリー (時間) 耐候性 (厚み5mm) 5 0 0 時間後 1 0 0 0 時間後 2 0 0 0 9 時間後	5	5	1.5 0 5	1.5 10 5	5 10
3 - クリシドキンプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル観ジアセチルアセトナート スランプ (mm) タックフリー (時間) 耐候性 (呼み5 mm) 5 0 0 時間後 2 0 0 0 時間後 3 0 0 0 時間後 3 0 0 0 時間後	5	5	1.5	1.5 10 5	5 10 0 × ×
3 ー グリシドキンプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) タックフリー (時間) 耐候性 (厚み5 mm) 5 0 0 時間後 2 0 0 0 時間後 3 3 0 0 0 時間後 5 0 0 0 時間後	5	5	1.5	1.5 10 5	5 10 0 × ×
3 - グリンドキンプロビルメネルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) クックフリー (時間) 耐候性 (厚み5 mm) 5 0 0 時間後 1 10 0 時間後 3 0 0 0 時間接 5 0 0 0 時間接	0 5	5 00000	1.5	1.5 10 5	5 1 0 O O X X X X
3 ー グリシドキンプロビルメチルジメトキシシラン ジブチル縄ジアセチルアセトナート スランプ (mm) クックフリー (時間) 耐候性 (厚み5mm) 500時間後 1000時間後 2000時間後 3000時間後 5000時間後 5000時間後 5000時間後	0 5 0 0 0 0 0 0 1 1	0 5	1.5	1.5 10 5 0 × × ×	5 10 0 × × ×

[0102]

【発明の効果】

以上激明した通り、本発明の揺変性硬化性組成物は、少量の配合で極性の人きな硬化性樹脂 (プレポリマー) や有機溶剤など或いは更に触媒を使用しても十分に安定した揺変性を付与することができ、結果として顧客のニーズに応じた多様な組成を組むことができ、ま

10

20

30

40

た、特に耐候性や引張接着性が良好で、貯蔵安定性、作業性に優れているため、最近の建築物、土木、自動車などの超長な命化、高性能化に十分適応することができる。従って、本発明の措変性処化性組成物は、 建築川、土木川、自動車川などの投着剤、塗料、防水材、シーリング材、特に 建築物外 戦 目地川、土木目地川、自動車目地川などの超長寿命化、高性能のシーリング材に適している。

フロントページの続き

(51) Int. C1. 7

FΙ

テーマコード (参考)

C O 9 K 3/10 C O 9 K 3/10

Z

F ターム(参考) 4II017 AA03 AA27 AA39 AB01 AB06 AB15 AC05 AC19 AD03 AE03

4J002 BG02X CK02W CK03W CK04W CK05W FB086 GH01 GJ01 GJ02